19日本国特許庁(JP)

10 特許出頭公開

g 公開特許公報(A)

昭63-267278

Olnt_Cl.4

4

紐別記号

庁内整理番号

@公開 昭和63年(1988)11月4日

C 12 N 15/00 5/00

21/02

A-8412-4B B-8515-4B

F-6712-4B

審査請求 未請求 発明の数 3 (全19頁)

●発明の名称

// C 12 P

インターフェロン結合体を暗号化する塩基配列

頭 昭62-56677 创特

顧 昭62(1987)3月13日 田田

優先権主張

發昭61(1986)3月14日發日本(JP)動特顯 昭61-54651

@昭61(1986)12月26日9日本(JP)9特團 昭61-308694

砂锤 眀 者 中 野

眀 利 源

子

神奈川県鎌倉市手広1111番地 東レ株式会社基礎研究所内 神奈川県鎌倉市手広1111番地 東レ株式会社基礎研究所内

者 何 母亲 眀 律 B 仓免 明 者 沢

Œ

神奈川県鎌倉市手広1111番地 東レ株式会社基礎研究所内

レ株式会社 nн. Y

東京都中央区日本橋室町2丁目2番1号

明

1. 発明の名称

インターフェロン結合体を暗号化する塩基配列 2.特許請求の範囲

- (1) 8型インターフェロンとア型インターフ ェロンを連結してなるインターフェロン結合体を 暗号化する塩基配列
- (2) 8型インターフェロンとア型インターフ ェロンを連結してなるインターフェロン結合体を 暗号化する塩基配列を含み、その前部に鉄結合体 の発現のための朝伽部位を暗号化する塩基配列を 有する租換之体DNA。
- (3)8型インターフェロンとア型インターフ ェロンを連結してなるインターフェロン結合体を 暗号化する塩基配列を含み、その前部に鉄結合体 の発現のための制御盆位を暗号化する塩基配列を 有する組換之体DNAにより形質転換された形質 転換体.
- 3. 発明の詳細な説明 〔産業上の利用分野〕

本発明は医薬品あるいは試薬として用いること ができる、β型インターフェロンとγ型インター フェロンとを連結してなるインターフェロン結合 体を製造するために必要な該結合体を暗号化する 塩基配列、該塩基配列を含む該結合体発現のため の組換え休DNA、および該組換え休DNAによ り形質転換された形質転換体に関する。

〔従来の技術〕

インターフェロンは抗駄瘍作用、抗ウイルス作 用をはじめとする多面的生物活性を有するタンパ ク質であり、その臨床応用が注目を集めている。 インターフェロンはその誘導物質、産生細胞ある いは抗風性によりα、β、ァ型の三種に分類され るが、それぞれ遺伝子の構造、タンパク質として の物性、生物活性に違いのあることが知られてい る (小林茂保福 "インターフェロンの科学" 講談 社 (.1985)).

B型インターフェロン(IFN-β)はおもに 協維芽細胞をウイルスや二重質RNAなどの核酸 を用いて誘発し、産生される糖タンパク質であり、 PH2処理に安定、56℃処理に不安定な性質を有する。8型インターフェロンを暗号化する遺伝子はすでに単離され(Taniguchi ら(1979)Proc. Jpn. Acad. 55, Ser. 8, 464-468 〕、塩基配列およびアミノ酸配列が明らかにされており、さらに得られた。DNAを利用して、大腸歯を宿主とする生産系が関発されている(Taniguchi ら(1980)Proc. Hatl. Acad. Sci. USA 77, 5230-5233 ; Goeddel ら(1980)Hucleic Acids Res. 8, 4057-4074 ; Derynck ら(1980)Hature 287、193-197 〕。

ァ型インターフェロン(IFN-r)はおもに Tリンパ球をマイトジェン処理することにより誘 免される簡タンパク質であり、pH2処理に対し 不安定な性質を有する。ァ型インターフェロンに ついても暗号化する遺伝子が単離され塩基配列が 明らかにされるとともに、大島歯を用いた生産系 が構築されている(Devos ら(1982)Nucleic Ac ids Res. 10, 2487-2501 ; Grayら(1982)Natu re_295, 503-508 〕。また天然型についてアミノ

59-98019).

インビトロにおいては既存の B、 r型インターフェロンを混合すればこの相乗作用が示されるが、インビボにおいてはそれぞれのインターフェロンの体内動態の異なることが予測され、二種のインターフェロンがその作用部位に存在するかどうかは疑問があり、すなわちインビトロで示される相乗作用がインビボで示されるかについて疑問視される。

上記の欠点を解消するためβ、ア型インターフェロンを一つのボリペプチドに連結させ、β、ア型混合物による相乗作用を単独のボリペプチドに発揮させることができれば、体内動態の問題も解消され有用なことと考えられる。またこのような連結されたインターフェロンは一つのボリペプチドに元のβ、ア型インターフェロン混合物の相乗作用を示すため、分子あたりの作用が天然に存在するインターフェロンより増強されることが可能と考えられる。

酸配列が報告されている (Rinderknechtら (1984) J. Biol. Chem. <u>259</u>, 6790-6797).

 α 、 β 、 γ 型インターフェロンの中で、 α 、 β 型は従来Ⅰ型インターフェロンと呼ばれていたも ので、アミノ政配列で29%の一致を示し高い構 遠類似性が示唆されており(Taniguchi ら(1980) Gene 10. 11-15]、さらにその認識するレセア ターも同じであるといわれている。このためα、 B型共存下での作用は相加的である。これに対し ァ型インターフェロンは従来Ⅱ型と呼ばれていた ものであり、I型とのアミノ酸配列類似性は低く、 その認識するレセアターも異なるといわれている (Branca 6 (1981) Hature 294. 768-770) . & のためⅠ型、Ⅱ型ではそれぞれの示す抗ウィルス スペクトル、抗細胞増殖効果のスペクトルは異な っており〔小林茂保福"インターフェロンの科学" 講談社 (1985) 22-68) また両作用において相乗 効果を示すことが認められている [Czarnieckiら (1984) J. Virol. 49. 490-496; Fleishmann J r.ら(1984)J. IFN. Res.<u>4</u>, 265-274 ,特開昭

また異なる作用スペクトルを持つ8、ア型イン ターフェロンの活性を一つのポリペプチドに表現 させれば、作用スペクトルの広いボリペアチドを 作製することができると考えられる。しかしまだ このような8、ヶ型インターフェロンを一つのボ リペプチドに連結させる試みは成されていない。 元来二つの異なる作用をしていたポリペプチドを 結合させ、一つのポリペプチドに元に二つの機能 を持たせる例はすでに知られている〔Yournoら (1970) Nature 228, 820-824; Neuberger 5 (1984) Nature 312, 604-608; Bulow 5 (1985) Biotechnology 3 , 821-823) . また、インシュ リンを連結しポリペプチドの安定化をはかった例 も報告されている (Shen, Shi-Usiang (1984) Pr oc. Natl. Acad. Sci. USA 81, 4627-4631). 他の例としてァ型インターフェロンとインターロ イキンー2を連結、一つのポリペプチドに表現し、 両活性を発現させた例が開示されている(特別昭 60-241890). しかしながら8、ヶ型イ ンターフェロンを一つのポリペプチドに発現させ、

作用スペクトルが広く、かつ作用の強いインターフェロンを製造した例はまだ知られていない。 〔発明が解決しようとする問題点〕

本発明は、従来 8型インターフェロン、ア型インターフェロンとして独立に産生されていたインターフェロンボリペアチドを一つのボリペアチドに連結し、8、ア型インターフェロンがそれぞれ保持していた抗ウイルス作用、抗細胞増殖作用などの生物活性を単独のボリペアチドで発揮する作用スペクトルの広いインターフェロン結合体を製立するものであり、かつ、8、ア型インターフェロン結合体で発揮する作用の強力なインターフェロン結合体を提供するものである。

〔同題を解決するための手段〕

本発明はβ型インターフェロンとア型インターフェロンとを連結してなるインターフェロン結合体を暗号化する塩基配列、該結合体の発現のための制御部位を付加した組換え体DNA、および該組換え体DNAにより形質転換された形質転換体

これら8、ア型インターフェロンの連結順序は 特に限定しない。すなわち、8型のボリペプチド が新しい結合ボリペプチドのN末端側に、ア型が C末端側に配置されてもよいし、またその逆でも よい。

β、ア型インターフェロンの連結部位について、 β、ア型のポリペプチドを直接連結してもよいし、 両者の間にスペーサーペプチドを介して連結して もよい。スペーサーペプチドを介して酵素を連結した例として、βーガラクトシゲーゼのサブユニットを連結した例が報告されているが(Kushinke ら(1985) EH80 J. 4. 1087-1073)、この例に 示されるように親水性のアミノ酸残益を多く合む ポリペプチドにより連結されることが好ましい。 さらにスペーサーとしては、自然界に存在する利 ンパク質のドメイン間を繋ぐボリペプチドを利用 することもできる。スペーサーペプチドは通常ア ミノ酸の数が50以下のものが用いられ、好まし くはイムノグロブリン分子のスイッチペプチドと 呼ばれるペプチドがよく、さらにThr-Gin-lcu-Gi に関する。

本発明における8型インターフェロン、ア型イ ンターフェロンとは、それぞれのインターフェロ ン特有の活性を有するものであれば全てを包含す る。そのポリペプチド部分は、たとえばァ型イン ターフェロンにおいては、N末端にアミノ砂雅芸 が三残益付加されたもの (Grayら (1982) Nature 295 . 503-508] や、C末端部の欠扱しているも の (Roseら (1983) Biochem. J. 215 , 273) が 知られているが、このようにアミノ酸残差が付加 あるいは欠損しているものも本発明に含まれる。 またアミノ酸及基の一部置換したヶ型インターフ。 ェロンも開示されているが(特別的59-930 93号公糧、特開昭59-167596号公報)、 それぞれのインターフェロン特有の活性を有して おればこれらも本発明に包含される。好ましくは、 **β型インターフェロンについては第1図に示され** るアミノ酸配列を有するポリペプチドがよく、ァ 型インターフェロンについては第2回のものがよ 11.

y-Glu-Pro-Lys-Ala-Ala-Lys-Ser-Val-Thr で示されるペプチドが好ましい。

インターフェロン結合体を得る手段としては、 有機合成によりアミノ酸を付加し合成する方法、 遺伝子操作の手法を用いて、DNAレベルで目的 のボリペプチドを発現するよう設計し、適当な形 質転換体により発現させる方法がある。本発明に おいて、目的のボリペプチドを得るための方法は 特に限定されるものではないが、遺伝子操作の手法を用いた方がより容易に目的のポリペプチドを 待ることができるため好ましい。

遺伝子操作の手法を用いてインターフェロン結合体を得るためには、それぞれの8、 7型インターフェロンを時号化する塩基配列を直接あるいはスペーサーペプチドを暗号化する塩基配列を介して連結した構立を持つDNAに、発現のための適当な制御部位を結合することにより組換え体内での発現が連成される。

インターフェロン結合体を暗号化する塩基配列としては、目的のポリペプチドを暗号化するものであれば特に限定されない。すなわち、あるアミノ酸に対するコドンが複数個存在する場合、いずれを用いてもかまわない。好ましくはβ型あるいはア型インターフェロンcDNAの塩基配列(Taniguchi ら (1980) Gene 10, 11-15; Devos ら (1982) Nucleic Acids Res. 10, 2487-2501) に一致することが好ましい。インターフェロン結合体を暗号化する塩基配列を得る手段としてDN

3. 280) により四裂した c D N A ライブラリーよりコロニーハイブリダイゼーションにより選択し得ることもできる。

これらのcDNA配列からインターフェロン枯 合体を暗号化する塩基配列を得るには、それぞれ のcDNAを適当な減限酵素により消化した後、 そのまま、あるいはマングビーンヌクレアーゼや DNAポリメラーゼIのクレノウ断片、T4DN Aポリメラーゼなどによって平滑末端を形成させ た後結合すればよい。好ましくは制限酵素処理に より欠失したポリペプチドを暗号化する塩基配列 を合成DNAにより補って両cDNAを連結すれ ば、完全な長さの8型インターフェロンとア型イ ンターフェロンポリペアナドが連結されることに、 なりよい。また、この時スペーサーペプチドを暗 号化する塩基配列を両構造遺伝子の同に挿入して おくこともできる。また連結の他の方法として、 あらかじめる、ア型インターフェロンの構造遺伝 子の5.あるいは3.末端郁位に合成DNAを利 用する手法により (Goeddel ら (1979) Nature 2

A合成による方法、あるいはB、ア型インターフ ェロンを暗号化する遺伝子を取り出し連結する方 法が行い得るし、両者を組み合わせた方法でもよ い。DNA合成により目的の塩基配列を得る方法 は、すでに報告されている手法 (Edgeら (1981) Mature_292, 756-762 : Tanaka6 (1983) Nuclei c Acids Res. 11, 1707-1723) に従えば途成さ れる。8型あるいはァ型インターフェロンを暗号 化する遺伝子としては、いわゆる染色体上の遺伝 子とCDNAを用いることができるが、CDNA を用いる方が好ましい、それぞれの c D N A は公 知の方法に従って単離することができる (Tanigu chi ら (1979) Proc. Jpn. Acad. <u>55</u>, Ser. B. 464 : Goeddel & (1980) Nucleic Acids Res. 8 . 4057-4074 ; Derynck & (1980) Nature 287. 193-197 : Devos & (1982) Nucleic Acids Res. 10, 2487-2501; Gray 6 (1982) Nature 295. 503-508)。また、これらの文献から公知の塩基 配列の一部をプロープとして、公知の方法(Okay

81.544-548] 制限酵素部位を導入しておき、それらを消化、平滑末端化などの処理後、両構造遺伝子を連結してもよい。要はβ、ア型インターフェロン構造遺伝子の読み取り相が一致して連結されればどのような方法でもよい。

ama 6 (1983) Holecular and Cellular Biology

上記のインターフェロン結合体を暗号化するセ芸配列を利用してポリペプチドを生産させるには、動植物細胞、酵母、大腸歯が用いられる。大腸歯が用いられる。大腸歯が用いられる。大腸歯が用いられる。大腸歯が見りボリペプチドを発現させるためには、転写閉始のためのSD配列、ATGコドンを発現を引きる必要がある。プロモーターを引きない。1ac、trp、roるが、プロモーターが知らればどのでした。1ccを引きる配列であればどのよっなものでもよい。好ましくはtrp アロモーターものでもよい。好ましくはtrp アロモーター SD には必須の部位である。本発明においてはアロには必須の部位である。本発明においては大りには必須の部位である。本発明においては大りには必須の部位である。本発明においても特に限定するものではない。このよ

うに構成されたポリベアチド発現のための制御部位に翻訳のための個号ATGコドンを付与したインターフェロン結合体を暗号化する塩基配列を連結することによりポリベアチド発現は達成される。ATGコドンの付与は公知の方法(Goeddel ら(1979)Nature 281、544-548)に従い合成DNAを用いて行い得る。また、β型インターフェロンの場合は公知の方法(Taniguchi ら(1980)Proc. Nati. Acad. Sci. USA 77、5230-5233)によりATGコドンを露出できる。

ここで何られたDNAを宿主に導入するには、ベクターDNAを利用する。大島歯で用いられるベクターDNAとしてはpBR322、pSC101などに代表されるプラスミドDNAが挙げられるがいずれをも用い待る。このベクターDNAと前記のインターフェロン結合体を発現するよう構成されたDNAを連結し、公知の方法(Haniatisら "Holecular cloning " Cold Spruing Harbor taboratory (1982) p250-255)に従い、大腸菌とD

(1983) Gene <u>21</u>, 273-284) と組み合わせれば 抽出効率は向上し好ましい。

さらに得られた租抽出液から公知の方法(堀江 武一、山下仁平編集:「蛋白質・酵素の基礎実験 法」南江堂(1981) 18 382]、たとえば塩析、 限外沪過、イオン交換、ゲル沪過、アフィニティ ークロマトグラフィー、電気泳動等の方法、ある いはこれらを組み合わせることによって、高純度 のインターフェロン結合体を得ることができる。

動物細胞を用いてインタープェロン結合体を発 現させるには、動物細胞内で機能するプロモーターの制御下にインターフェロン結合体を暗号化する塩配列を配置する必要がある。動物細胞内で 機能するプロモーターの例として、SV40初期 プロモーター、SV40後期プロモーター、HB ウイルス遺伝子のプロモーター、MMTVプロモーター、 メタロチオネイン遺伝子のプロモーター、 メタロチオネイン遺伝子のプロモーター、 メクロチオネイン遺伝子のプロモーター、 メクロテオネイン遺伝子のプロモーター、 アクエローター、インターフェロン遺伝 子のプロモーターが挙げられる。これらプロモー NAを接触させれば形質転換体を得ることができる。

形質転換された大局菌株について、天然培地、 半合成培地、合成培地を用いて培養することによ りインターフェロン結合体の生産は達成される。 ここでの培養には液体培地が適しており、好ましく は、たとえば発現系にもアクリル酸を培養される。 いた場合には、インドールアクリル酸を培養され に加え、インターフェロンの生産を誘導することが に加え、インターフェロンの生産を がよい。他のプロモーターを用いる場合も、それ ぞれ待有の誘導剤を用いることが好ましく、これ によりインターフェロン結合体の生産量は増大する。

以上のごとく得られたインターフェロン結合体を生度する大脳菌を公知の方法(堀江武一、山下仁平編集:「蛋白質・酵素の基礎実験法」南江堂(1981)3-7]、たとえば酵素処理、超音波処理、超潰法、加圧処理などにより破砕することにより租インターフェロン結合体抽出液が得られる。グアニジン塩酸塩、尿素などによる処理(Davis ら

ターの制御下に、大脳歯の場合と同様の方法でインターフェロン結合体を暗号化する塩基配列を連結すればよい。プロモーターは一種でも二種以上併用してもよい。なお、真核細胞型プロモーターの上流に、転写効率を高めると言われているHarbeyマウス内競ウイルスの5°LTRのエンハンサー配列やSV40のエンハンサー配列を挿入してもよい。好ましくは、細胞外分泌のためのシグナルペプチドを暗号化する塩基配列の前部に付加しておけば、ボリペプチドは培養上消に生産される。

ここで得られたDNAを動物細胞に導入するため大量に調製するには、大脳歯における複製開始点と、薬剤耐性因子を連結しておくと有用である。複製開始点としては、コリシンE1プラスミド由来のもの、たとえばPBR322およびこれに類縁のプラスミドが望ましいが、これに限定されるものではない。薬剤耐性退伝子としては、アンビシリン耐性、テトラサイクリン耐性、カナマイシ

ン財性などを担う遺伝子が例として挙げられる。 また、宿主相配内での自律増殖が可能な複製開始 点、たとえばSV40、ポリオーマウイルスの複 製団始点を連結しておくとよい。これらのDNA 断片を連結しインターフェロン結合体発現ベクタ ーが得られれる。

ベクターDNAの調製は一般的な方法で行うことができる (T. Haniatis et al, Holecular Cloning, p86~96, 1982)。

ベクターDNAを導入する動物細胞としては、 ヒト、サル、チャイニーズハムスター、マウス等の細胞を用いることができるが、目的物がヒトインターフェロン結合体である場合にはヒト細胞を用いることが望ましい。ヒト細胞としては、産生される精付加ポリペプチドで増殖阻害のかからないものが用いられる。好ましいヒト細胞は、ヒト肺癌由来細胞、特にPC8およびPC12(H.Kinjoet al. 8r.J.Cancer, 39, 15, 1979)である。

ベクターDNAの細胞への導入は公知のリン酸 カルシウム法により行うことができる(F.L.Grah

る中和試験から、 β 、 γ 型インターフェロン両方 の活性を一つのボリベアチドで表現していること が示されている。

(実 雄 例)

以下に本発明の具件的な実施例を示す。実施例中に示される基本的な遺伝子操作の手法は、"Ho lecular cloning" (Haniatiss (1982) Cold S pring Harbor Laboratory)に従った。

本発明の具体例を示す前に、本発明の構成のために必要なヒト 8型インターフェロン、ヒトァ型インターフェロン発現プラスミドについて参考例として簡単に述べる。

多岁别

<u>(1) ヒトβ型インターフェロン発現プラスミド</u> pKM6:

すでに報告されている方法 (谷口 (1982) 生化学54,363-377) に従い作製したヒト 8型インターフェロン発現プラスミド P T u I F N 8 - 5 を H I n d 型消化使、T 4 D N A ポリメラーゼのクレノウ斯片処理により平滑末端とし、B g l II リ

am et al, Virology, 54, 536, 1973) _

インターフェロン結合体発現プラスミドが導入された細胞体を得るには、たとえばこのベクターをG418耐性遺伝子発現ベクターpSV2neo(P.J.Southern et al, J.Hol.Appl. Genet., 1, 327, 1982)あるいはpNEO5′(H.Lusky et al, Cell, 36, 391, 1984)とともに導入すれば、形質転換されなかった細胞が生き残れないG418を含む選択培地で生育できるため容易に識別できる。

以上のようにして得られた形質転換体を、たとえば牛胎児血清を含む培地で培養すればインターフェロン結合体は培養上清に回収され、先に述べた方法により特製される。このようにして得られるインターフェロン結合体は結婚を件なうポリペアチドである。

上記の操作により得られたインターフェロン結合体は、抗ヒトβ型インターフェロン抗体、抗ヒトア型インターフェロン抗体と結合することから、両者の抗原性を有している。また各々の抗体によ

ンカーを連結、BglI消化した後、T4DNAリガーゼを用いて自己環化させアラスミドpYO-10をSalI、ClaI消化し、アガロースゲル電気泳動により約830bpのDNA断片を分取した。このDNA断片を特開昭61-19487号公根に記載されているアラスミドp6huアーA2のClaI-SalI部位間に挿入した構造を持つアラスミドがpKM6である。(第3団)

<u>(2) ヒトァ型インターフェロン発現プラスミド</u> p6huァ-N1:

ヒト属協由来リンパ球をPHA(フィトへモアグルチニン)とTPA(12-o-tetradecanoyl-phorbor-13-acetate)で処理し、ヒトァ型インターフェロン生産を誘導した後(Vilcekら(1983)Infection and Immunity_34, 131)、細胞よりmRNAを調製した。mRNAの調製とcDNAの調製およびアラスミドへのクローニングは、公知の方法(Okayama ら(1983)Holecular and Cellular Biology 3_, 280)に従った。得られたc

特開昭63-267278(ア)

DNAライブラリーの中から、公知のヒトァ型イ ンターフェロン構造遺伝子 (Goeddel らNature (1982) 295 .503-509)の3 末端近傍に対応 する5、-AGGACAACCATTACT -3、の配列を有す る合成DNAをプロープとしてコロニーハイプリ ゲイゼーションを行い、ヒトァ型インターフェロ ンcDNAを有するプラスミドpIFN-715 を得た。次にpIFN-715をNdeI、Ba mHI消化後、アガロースゲル電気泳動により約 0.9kbのDNA断片を分取した。また5^-CGATGCAGGACCCA-3', 5'-TATGGGTCCTGCAT-3°のDNAオリゴマーを合成し、5°末端をT 4ポリヌクレオチドキナーゼを用いてリン酸化し た後、それぞれ約8 pmole/μl となるように混合 し、65℃、3分間加熱、急冷した後、再度65 でで3分同加熱し、室温に放置することにより徐 々に冷却させ、アニーリングを行った。このDN Aオリゴマー7pmole、pIFNァー15のNd e I-Bam H I 所片O. 3 pmole および(1) で示したpKM6を、claI、BamHI消化

接アガロースゲル電気体動により分取した的42 OOD DのDNA断片O. 1 pmole を混合し、T 4DNAリガーゼを用いて連結した後、E. CO II MC1061 (Casadaban GJ. Hol. Biol . (1980) 138 , 179-207)を形質転換した。ア ンピシリン耐性で選択した形質転換株について、 5′ーTATGGGTCCTGCATー3′DNAオリゴマーを プロープとしてコロニーハイブリダイゼーション を行い、ヒトア型インターフェロン発現アラスミ ドロ6hur-N1 (第4因)を得た。

次に分およびア型インターフェロンCDNAを連結するために、それぞれの構造遺伝子の5′未 頃、3′末頃に制限酵素部位を導入したプラスミドを作製した。

(3) PKM6-cxhoの作戦:

プラスミドPKM6-C×hoの構造を第5図に示す。PKM6をBstEI、BamHI消化し、(2)に示した方法に準じて作製したアダプターDNA

GTTACCTCCGAAACTCGAGCTGA GAGGCTTTGAGCTCGACTCTAG

を連結し、プラスミドPKM6-Cxhoを得た。 PKM6-CxhoをxhoI消化し突出した塩 基を削りとることにより、ヒトβ型インターフェ ロンのC末端アミノ酸アスパラギンを暗号化する AACが露出されることになる。

<u>(4) p6hu7N1-CKpnの作製:</u>

プラスミドD6hurN1-CKpnの構造を 第6図に示す。D6hur-N1をCLaI、B amHI消化し、アガロースゲル電気泳動により 的4200bpのDNA断片と、約1050bp のDNA断片を分取する。1050bpのCla I-BamHI断片をさらにHinfI消化し、 アガロースゲル電気泳動により400bpのClaI-BamHI断片、400bpのClaI-Hin fI断片と(2)に示した方法に単じて6本のD NAオリゴマーより作製した下に示すDNAアダ プター

AGTCAGATGCTGTTTCGCGGTCGACGTGCATCCCAG GTCTACGACAAAGCGCCAGCTGCACGTAGGGTC

GTACCATGAGATCTG CATGGTACTCTAGACCTAG

を混合連結し、E. COII MC1061を形質転換した。アンピシリン耐性を示す形質転換はた。アンピシリン耐性を示す形質転換はについて、5′ーGATCCAGATCTCATGをプロースを洗り、118株中4株が腐性を示し、これらはできる、118株中4株が腐性を示し、これらはアラスミドロ6hurーCKpnを保りにしていまり、ヒトア型インターフェロンのC末端アミノ酸グルタミンを暗号化するCAGが露出されることになる。

(5) P6hurN1ABS-NHinの作製:

プラスミドD6hurN1△BS−NHinの 構造を第7因に示す。D6hur−N1をBst EI消化し、得られた粘磐末端をDNAポリメラ ーゼIのクレノウ断片を用いて平滑末端とした後、 SalIリンカーを連結、SalI消化した後、 T4DNAリガーゼを用いて自己頃化させ、プラ

特閒昭63-267278(8)

スミド $P6hurN1-\Delta BS$ を得た。次に PK M6をEcoRI、SalI消化し、アガロース ゲル電気泳動により約3700 bp のDNA 断片を分取し、さらに別に $P6hurN1-\Delta BS$ を NdeI、SalI消化し、アガロースゲル電気 泳動により約800 bp のDNA 断片を分取した。これら2種のDNA 断片と (2) の方法に準じて 作製した下配のDNA アグプターとを連結し、目 的のアラスミド $P6hurN1\Delta BS-NH1n$

AATTGCGCAGGACCCA

CGCGTCCTGGGTAT

を得た。p6hurN1△BS-NHInをH1 nPI消化し突出部分を削ることにより、ヒトァ 型インターフェロンのN末端アミノ酸、グルタミ ンを暗号化するCAGを露出できる。

夹放例1

インターフェロンγ・β結合体発現プラスミド ptrp6hulFN-γβの作製

P t r p 6 h u I F N - γ β の作製方法を第8 図に示す。プラスミド p K M 6 3 0 μ ε を C 1

っていた。さらに代表株で86の保持するアラスミドDNAのSalI消化物をM13ファージに 組み込みDNA塩基配列を決定したところ、IF N-7とIFN-8の構造遺伝子が読み取り枠が 一致して連結されており、目的のアラスミドpt rp6huIFN-78を得た。また同時に形質 低損体E.coli HB101(ptrp6h uIFN-78)を得た。

実放例2

インターフェロンβ·γ結合体発現プラスミド ptrp6huIFN-βγの作製

Ptr6phuIFN-Brの作製方法を第9 図に示す。アラスミドPKM6-cxho 20 μεをxhoI消化した後、15単位のマングビーンヌクレアーゼで37℃15分間処理し、平滑 末塔を形成させた後、SaiI消化した。これを アガロースグル電気泳動にかけ、約4500bp のDNA断片を分取した。別にP6hurN1ム BS-NHin 30μεをHinPI消化した 後、30単位のマングビーンヌクレアーゼで37

a I 消化した後、マングビーンヌクレアーゼ15 単位で37℃15分間反応し、粘着末端を平滑末 増とした。これをさらにBglⅡ消化した後、ア ガロースゲル電気泳効により約500bpのDN A断片を分取した。別にアラスミドp6huァN 1-CKpnをKpnI消化した後、T4DNA ポリメラーゼにより平滑末端を形成させ、さらに BamHI消化してアガロースゲル電気泳動によ り、約4800bpのDNム断片を取得した。そ れぞれのDNA断片を混合、T4DNAリガーゼ により連結し、E. coli HB101(Boyo rら(1969)J.Hol. Biol. 41, 459-472 〕を形 質転換した。得られたアンピシリン耐性の形質転 換体について、上記の操作で得たpKM6のC1 aI-BglI断片をニックトランスレーション によって³²Pラベル化したDNAをアローブとし てコロニーハイブリダイゼーションを行ったとこ ろ、56株中6株が陽性を示した。これらの株に ついてアラスミドDNAを抽出し、制限酵素切断 点地図を作製したところ、第8図に示す構造を持

℃15分同処理し、さらにこれをSaiI消化し た後、アガロースゲル電気泳動により、約860 bpのDNA断片を分取した。それぞれのDNA 断片を混合、T4DNAリガーゼにより連結し、 E. coli HB101を形質転換した。得ら れたアンピシリン耐性の形質転換株のうち、50 株についてp6hurN1-CKpnを作製する 際に利用したDNAオリゴマー5.-AGTCAGATGC TGTTTCを用いてコロニーハイブリダイゼーション を行ったところ、28株が陽性を示した。代表株 βr31についてアラスミドDNAを単離し、紡 限酵素切断点地図を作奨したところ、第9図の様 泣を示し、さらにBstEI-SaiI断片をM 13ファージにクローン化し、DNA塩基配列を 調べたところ、IFN-β、IFN-γ構造遺伝 子が読み取り枠を合わせて連結されており、pt rp6huIFN-Brを得た。また同時に形質 転換体E.coll HB101(ptrp6h uIFN-Br)を得た。

灾 旅 例 3

<u>インターフェロンγ c β 結合体発現プラスミド</u> Ptrphu IFN – γ c β の作製

ptrphuIFN-7cgの作製方法を第1 0囚に示す。pKM6をClaI消化した快、さ らにBglI消化し、アガロースゲル電気泳動に より約500bpのDNA筋片を分取した。別に スペーサーベブチドを暗号化するDNA断片を (2)に示す方法に準じ、4本のDNAオリゴマ ーより作製した。このDNA断片の構造を第11 図に示す。このDNA断片10pmole と先に分離 したpKM6のClaI-BglI断片、および 実施例1に示したp6huァN1-CKpnより 分離した約4800bpのDNA断片を混合、T 4DNAリガーゼにより連結し、E.coli HB101を形質転換した。得られたアンピシリ ン耐性を示す形質転換株82株について、実施例 1に示したアローブを用いてコロニーハイブリダ イゼーションを行ったところ3株が陽性を示した。 この3株よりプラスミドDNAを得出し、制限群 素地図を作気したところ、1年のみが目的の構造

に8時間培養を統行した。この間グルコース切れ とならないよう速宜40%グルコース溶液を添加 し、またpHが6.0~7.0に保たれるよう1 4%NH4 OH溶液を用いて調製した。その後2 mlの培養液より10000 g 、4分の遠心分離に より菌体を集菌、さらに心理会塩水で洗浄した後、 この菌体を1mlのリゾナーム3mg、EDTA2m M、女塩30mM、グリセロール20%を含むト リスー塩酸铽的液(pH7.5)に悪濁し、氷中 で60分間放置した。液結融解を3回繰り返し、 歯体を破砕した後、30000歳、20分の違心 分離により細胞残滓を除去したものを活性測定用 の係品とした。インターフェロンの抗ウイルス活 住湖定法は"インターフェロンの科学"(小林茂 保੍(1985) 精液社p13-20) に示されている。F し細胞-シンドピスウイルスを用いたCPE₅₀阻 示法を用いた。活性測定の際の係準品としては、 NIH natural I FN-7 G g 23-901-530によって力価較正した組換え体により生産 されたIFN-ァラボリファレンスを用いた。活

のプラスミド p t r p 6 h u I F N - r c ß を保持していた。この時間時に形質転換体 E. c o l i HB101 (p t r p 6 h u I F N - r c ß) を得た。

夹拉例4

培養とインターフェロン結合体の製造

実施例1~3で得られた形質転換体について、トリアトファン100με/耐、アンピシリン100με/耐、アンピシリン1.0%、酵母と含むしB焙地(パクトトリアトン1.0%、酵母エキス0.5%、食塩0.5%、グルコース0.1%、水酸化ナトリウムを用間を受ける。カリンは、カリウム0.3%、リン酸2ナトリウム0.6%、塩化たどタミンB1%、食塩0.5%に別減菌し、25℃で培養を続ける。約10時間後にインドールアクリル酸を終過度10με/耐となるように添加し、さら

性測定の結果を表1に示す。多考のため、ヒト月型インターフェロンを発現するアラスミドPKM6、およびヒトア型インターフェロンを発現するアラスミドP6huアーN1を保持するE.coli HB101株について、前配の操作により調製したインターフェロン相抽出液の抗ウイルス活性を示した。各々のアラスミド保持体はインターフェロンに特徴的な抗ウイルス活性を示した。

以下命白

	郭 1	· 表
	株	抽出液あたりの抗ウ
		イスル活住(U/🖦)
E.coli HB101 (ptrp6huIFN-7	<i>a</i>)	3.9×10 ⁴
E.coli HB101 (ptrp6hulFN- <i>p</i>	7)	1.6×10 ⁴
E.coli HB101 (ptrp6hulfN- r	cβ)	7. 7×10 ⁴
E.coli HB101 (pKH6)		3.1×10 ⁵
E.coli HB101 (p6hu7 — N1)		4. 1×10 ⁴

夹抹例5

分子量の測定

実施例4の方法に従って培養した菌液1miより 10000g、4分の遠心分離により菌体を集菌 した。この菌体を500μlの2-メルカプトエ タノール5%、ドデシル硫酸ナトリウム (SDS) 2%を含む62.5mMトリス-塩酸緩衝液 (p

ロンウマイムノグロブリンを用い、さらにペルオキシダーゼ保護したアロティンAと反応させることによりインターフェロン結合体の位置を決定した。上前ウェスタンブロッティングの結果とマーカータンパク質の相対移動度の結果より、インターフェロン結合体の分子気はIFN-r島、IFN-rに身は約38000であった。すなわち、ヒト島型インターフェロン(分子量約20000)とヒトア型インターフェロン(分子量約17000)が連結され、一つのポリペプチドとなっていることがわかった。

夹放例 6

拡体による中和

実施例4に示す方法で調製したE.coll HB101(ptrp6huIFN-r8)からの和インターフェロン抽出液を5%仔ウシ血液1 0mM Hepes(pH7.3)を含むイーグルMEM培地で5倍に希釈する。このインターフェロン液1mに対し、同培地で50倍に希釈した

H6.8)に悪消した後、沸騰水浴中で5分同加 熱し、放冷した伎に50xlのプロムフェノール ブルー0.05%、グリセロール70%を含む6 2.5mMトリスー塩酸铽嵌液(pH6.8)を 添加し、電気泳効用のサンアルとした。SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳劫はレムリの方法 (Mature<u>227</u> (1970) 680] に従った。ゲル濃度 は15%を用い、マーカータンパク質としては、 リゾチーム分子量14400、トリアシンインヒ ビター分子量21500、カルポニックアンヒド ラーゼ分子量31000、オポアルブミン分子量 45000、ウシ血清アルブミン分子量6620 O、ホスホリパーゼB分子型92500を用いた。 **泳動終了役のゲルをクマシーブリリアントブルー** R250により染色し、タンパク質を検出した。 同時に泳動したゲルについて、公知の方法(田部、 (1983) 細胞工学 2 1061-1068) を用いてニトロ セルロース膜にタンパク質を移した後、第一抗体 として市飯の抗ヒト8型インターフェロンウマイ ムノグロブリンあるいは抗ヒトァ型インターフェ

抗IFN-8ウサギ抗血清(中和価2700U/mi)、あるいは抗IFN-アウサギ抗血清(中和価2000U/mi)を1ml加え、37℃で30分間保温したものについて抗ウイスル活性を測定した。この時、対照として抗血液の代わりに培地のみを入れたもの、また各々の抗血清希釈液0.5mlずつ入れたものについても同様に測定した。結果を第2表に示す。

•		
•		
第	2	表

抗ウイルス活性
. · . (U/ml) ·
6.0×10 ³
1.3×10 ³
1.7×10^3
8 1

各々の抗血清により活性が中和され、ヒトタ型 あるいはア型インターフェロン両方の作用を持つ ことが明らかとなった。また抗血清中和時にたと えば抗 I F N - r 抗血清を用いた場合、6.0× 10^5 U/試を中和価20 U/試の抗血清で中和すると、 1.7×10^3 U/試となることから、この 1 FN $-\gamma$ ・ β は 1 FN $-\beta$ 、1 FN $-\gamma$ の相乗作用を現わしていることがわかった。

実施例7

インターフェロンβCT発現プラスミドPtr P6hulFN-βCTの作製

Ptrp6hulfN-βcrの作製方法を第
12図に示す。アラスミドPKM6-cxho
20μgをxhol消化した後、15単位のマングピーンヌクレアーゼで37で15分間処理これで開発を形成させた後Sall消化した。
中滑末端を形成させた後Sall消化した。
のDNA断片を分取した。別にp6hurN1ム
BS-NHin 30μgをHinPl、Sall消化後、アガロースゲル電気があにかけり450のDN
BS-NHin 30μgをHinPl、Sall消化後、アガロースゲル電気があた。上記2つのDN
I 所化後、アガロースゲル電気があた。上記2つのDN
A断片と実施例3に示するDNA断片10pmoleを
現合、T4DNAリガーゼにより連結し、E. C

る中和を検討した。比較のため、組換え体により 製造されたIFN-8、IFN-7をほぼ等量混合したもの(IFN混液:終濃度IFN-8 8 600U/皿、IFN-7 2400U/皿)を 用いて同様の実験を行った。結果を第3表に示す。

第 3 表

IFN	坑 血 清		抗ウィルス 活 住
<u> </u>	抗IFN-8	抗IFN-7	(U/ml)
IFN	-	-	19000
混 液	0	-	930
	-	0	12000
	0	0.	< 27
IFN	- ·	- .	22000
-7cB	0	· _	2400
		0	11000
	0	0	6 1

「FN-アcβにおいても、それぞれ抗 I F N -β、抗 I F N-ア抗血清により活性が部分的に 中和され、さらに両抗血液の存在により、ほぼ完 011 HB101を形質転換した。得られたアンピシリン耐性を示す形質転換体 204 株について、実施例 2 に示したアローブ、およびスペーサーボリペアチドを暗号化する D N A 断片作製の際に用いた D N A オリゴマー5 $^{\prime}$ ー CGTTACCGACTTAG CAをアローブとして、コロニーハイブリダイゼーションを行った。 2 株が陽性を示し制限酵素を用いた分析結果から、 1 株が目的のアラスミド p にからればした。 p に形質転換体 p に p

夹脏图 8

弦体による中和

実施例6に示す方法により、E. coli H B101(ptrp6huIFN-rcβ)から の祖インターフェロン抽出液について、抗体によ

全に活性は失われた。すなわち、IFN-rcBはIFN-B、IFN-rの立木構造をとったものが1つのポリペプチドに連結されており、両者の活性を1つのポリペプチドで発揮していることがわかった。

また、IFN混液に見られる抗ウィルス作用に 関する相乗作用をIFN-rc &も同様に示して おり、この分子が1分子でIFN-8、IFNrの相乗作用を示すことを確認した。

夹放例9

A. ヒトインターフェエンβ 発現ベクター p S V **Bの作製:**

PSV β は、ヒトインターフェロン β 発現ベクターPSV 2 Å F N β (特別 F 1 - 5 2 2 8 3)から真核細胞での複製を阻害する配列 (H. Lusky et al. Nature, 293, 79, 1981)を除去したベクターである。作製方法は以下の通りである。

まず、PSV2 FN8のSV40初期プロモーターの上流にあるPvuIサイトをSalIリンカーを用いてSalIサイトに置き換えたあと、

Sal IとBam H I で切断してヒトインターフェロン 8 の発現に必要な1.7 K bの N D A 断片を分離した。

次に、pBR322から真核細胞での複製を阻害する配列を除いたベクターpML2d (H.lusk y et al, Nature, 293, 79, 1981)をSallをBamHIで切断し長額断片を分離した。

これら2つのDNA断片をT4DNAリガーゼ を用いて結合しpSVBを得た。

<u>B. ヒトインターフェロン 8 発現ベクター p M T</u> V <u>8 作製:</u>

上記A項で得られたPSVBを制限酵素Sal Iで切断後、HindIリンカーを用いてSal IサイトをHindIサイトに置き換えたあと、 HindIで切断してSV40初期プロモーター を含まない3.8KbのDNA断片を分離した。 さらに、BAP(大脳菌アルカリフォスファター ゼ)処理により末端のリンを除いた。

次に、MMTVプロモーターを含むベクターp MTVdhfr (f.Lee et al. Nature, 294, 22

ことによりPMTVァを得た。

pMTV(SV) γは、pMTV γのMMTV プロモーターの上流にSV40初期プロモーター を導入したベクターである。作製方法は以下の通 りである。

上配C項で得られたpMTVrをSalIで切断後、DNAポリメラーゼIKlenow断片処理により平滑末端化してからBAP処理により末端のリンを除いた。

次に、PSV2IFNB(特開昭61-522 83)をPvuIとHIndIで切断しSV40 初期プロモーターを含むO.3KbのDNA断片 を分離してから、DNAポリメラーゼIKlen ow断片処理により平滑末場化した。

これら2つのD N A 断片をT 4 D N A リガーゼを用いて結合することによりp M T V (S V) γ を初た。

Ε. ヒトインターフェロンァβ結合体動物細胞発

8,1982) を制限酵素Hindgで切断することに よりMMTVプロモーターを含む1.4 K b のD NA断片を分離した。

これら2つのDNA断片をT4DNAリガーゼを用いて結合することによりpMTVBを得た。 C. ヒトインターフェロンア発現ベクターpMT Vァの作製:

pMTVァは、ヒトインターフェロンァ遺伝子をMMTVプロモーターの支配下に置いたベクターである。作製方法は以下の通りである。

上記B項で得られたPMTVBをMMTVプロモーター下流にあるHind ロサイトとヒトインターフェロン遺伝子の下流にあるBgl Iサイトで切断後、DNAポリメラーゼIKlenow断片処理で平滑末端化してから、MMTVプロモーターを含む3.9kbのDNA断片を分離した。

このDNA断片とPSVIFNで(特開昭61-52286)をDPnI切断して待られるヒトインターフェロンで遺伝子を含む0.8KbのDNA断片をT4DNAリガーゼを用いて結合する

現プラスミドpMTV (SV) r.8の作製:

pMTV(SV) γ-βはpMTV(SV) γの ヒトインターフェロンア遺伝子をヒトインターフ ェロンアβ結合体遺伝子に置き換えたベクターで あって、次のようにして作製した(第13図参照)

実施例1に従って得られたptrp6hrIFN-rβの10μgをNdeIとDpuIで消化した技、アガロースゲル電気泳動により約1300bpのDNA断片を分取した。別に、前記D項により得られたpMTV(SV)rをBalIで消化した技、DNAボリメラーゼIKlenow断片処理により平滑末端を形成させ、さらにNdeIで消化してアガロースゲル電気泳動により約5100bpのDNA断片を分取した。それぞれのDNA断片を混合、T4DNAリガーゼにより連結し、pMTV(SV)rβを得た。

<u> 実施例10</u>

<u>ヒトインターフェロンγcβ結合体動物細胞発現プラスミドpMTV(SV)γcβの作製</u>

pMTV(SV)γcβは、pMTV(SV)

rのヒトインターフェロン 選伝子をヒトインターフェロンr c β 結合体選伝子に置き換えたベクターであって、次のようにして作製した(第14図 参照)。

実施例3に従って得られたptrp6hrIFN-rc8の10μgをNdeIとDpuIで消化した後、アガロースゲル電気泳動により約1300bpのDNA断片を分取した。別に、実施例9のD項により得られたpMTV(SV)rをBalIで消化した後、DNAボリメラーゼIKIenow断片処理により平滑末端を形成させ、さらにNdeIで消化してアガロースゲル電気泳動により約5100bpのDNA断片を分取した。それぞれのDNA断片を混合、T4DNAリガーゼにより連結し、pMTV(SV)rc8を得た。実施例11

pMTV(SV) γ·βによるPC 1 2細胞の形 質転換

実施例9に従って得られたpMTV_(SV) γ・ β4μgとG418耐性遺伝子発環ベクターpS V 2 neo (J. Souther et al. J. Hol. Appl. Genet. , 1, 327, 1982) O. 4μgとを、リン酸カルシウム法 (F. L. Graham et al. Virology, 54, 536, 1973)にて約10⁶ 個のヒト静癌由来PC 1 2細胞 (H. Kinjo et al. Br. J. Cancer, 39, 15, 1979)に導入した。蛋白阻害剤G418 (GIBCO社)を400μg/耐の濃度で含む選択培地(牛胎児血清10%とカナマイシン100μg/耐を含むRPMI1640培地(日水製薬)〕にて培養したところ、24個の形質転換体を得た。

培養上清の抗ウイルス活性を、FL細胞ーシンドピスウイルスを用いた実施例4に記載のCPE 50阻止法で選定したところ、22個に活性が認められた。活性測定の結果を第4表に示す。

以下余白

第 4 表

PMTV	(SV) γ.β/PC12
クローン	抗ウイルス活性(11/ml)
1	1.8500
2	1100
3	600
4	1500
5	<80
6	1300
7	200
8	2300
9	200
10	<80
11	1000
12	2500
1.3	900
14	1.400
1.15	500
16	400
17	<80
18	. <80
19	300
20	800
21	200
2 2	900
2 3	200
24	1600

実施例12

pMTV(SV)γcβによるPC12細胞の 形質転換

実施例10に従って得られたpMTV(SV) ア c 8 4 μ g と p S V 2 neo (実施例11参照) 0.4 μ g とを、実施例11に準じてリン酸カルシウム法にて約10⁶ 個のPC12細胞に導入した。蛋白合成阻等剤G418(GIBCO社)を400μ g / mlの濃度で含む選択培地〔牛舶児血清10%とカナマイシン100μ g / mlを含むRPMI1640培地(日水製薬)〕にて培養したところ、26個の形質転換体を得た。

培典上摘の抗ウイルス活性を、実施例11と同様にFし細胞ーシンドビスウイルスを用いたCPE50阻止法で測定したところ、20個に活性が認められた。活性測定の結果を第5表に示す。

PMTV	(SV) 7cB/PC12
クローン	抗ウイルス活体 / 川二〇
1	400 <60 <60 3800 1200 <60
2	< 60
3	<60
4	3800 1200
2.	1200
7	6400
8	. 200
9	₹80
10	400
	200
1 2	900
1 1 4	700
15	< 8.0
16	1300
17	21450
18	6400 200 <80 400 200 900 500 700 <80 1300 21450 130 5300
1 2 2 1	5300
21	5 3 0 0 1 6 0 0 2 0 0
22	< R n
23	1200
24	8600
1234567890123456 111111122223456	1 2 0 0 8 6 0 0 3 0 0 5 0 0
20	500

用を持つこととなる。このように相乗作用を期待するためインビトロの実験では既存の B、 ア型インターフェロンを混合すればよいが、インビボではそれぞれの体内動態が異なり、目的の部位に必ずしも B、 ア型インターフェロン両者が存在しているとは限らない。インターフェロン結合体においては 1分子で元の11乗作用を発揮しているため、このような体内動態の同題はおこらず期待される高い活性が発現される。すなわちインターフェロン、あるいはその混合物より作用の高い抗ウイスル利、抗量協利として利用できる。

また 8、 ア型インターフェロン混合物を調製する際に、従来はそれぞれのポリペプチドを別々に 調製しその後混合する必要があったが、本発明の ポリペプチドであれば一度の調製で同じ効果を発 揮できる。このようにして生産されたインターフ エロン結合体はそのまま結合体ポリペプチドとし ても使用できるし、必要に応じて連結部分を切り だして 8、 ア型インターフェロン混合物としても

(発明の効果)

以上のように、本見明は8型インターフェロンとア型インターフェロンを暗号化する塩基配列を連結し、遺伝子操作の手法を用いて組換え体により、従来天然には存在しなかったインターフェロン結合体を生産させたものである。

本発明により得られたインターフェロン結合体は、従来 8型インターフェロンあるいは 7型インターフェロンそれぞれに担われていた作用を単独のボリペプチドで示すため、今までの単独のインターフェロンには見られなかった 概広い抗ウイルス作用スペクトルあるいは抗細胞増殖作用スペクトルなどの作用スペクトルを示すものである。すなわち既存のインターフェロンよりすぐれた抗ウイルス剤、抗量痛剤として使用することが可能である。

またインターフェロン結合体は、8、 r型インターフェロン混合物が示す相乗作用を一つのポリペプチドで示すため、分子あたりの活性が増大し今までのインターフェロンに見られない強力な作

使用できる。いずれにしてもその調製の操作は、 各々のインターフェロンを別々に調製する場合に くらべ筒略化されることになる。

4. 図面の簡単な説明

第1図は成熟ヒトβ型インターフェロンのアミ ノ酸配列の一例を、第2図は成熟ヒトァ型インタ ーフェロンのアミノ敢配列の一例を示す。第3図 はヒトβ型インターフェロン発現プラスミドpK M6の構造を示し、赤4図はヒトァ型インターフ ェロン発現プラスミドp6huァーN1の構造を 示す。第5図はヒト&型インダーフェロン構造選 伝子を取り出すために×hoI部位を導入したプ ラスミドpkM6-cxhoの構造を示す。また 第6回、第7回にはヒトァ型インターフェロン構 遠遠伝子を取り出すために、それぞれ KpnI、 HInPI部位を導入したプラスミドp6huァ N1-CKpn, p6hurN1 \DBS-NHi ηの構造を示す。第8団はインターフェロンァ・ ₿ 結合体発現プラスミド作成の概要を、第9図は インターフェロン8・ァ結合体発現プラスミド作 -

Ĕ

3

ă

115 150

ALG YAL GLU

成の概要を示す。第10回はインターフェロング CB結合体発現プラスミド作成の概要を示す。第 11日にはスペーサーペプチドのアミノ酸配列お よび暗号化する塩基配列を示す。第1.2回はイン ターフェロンBCT結合体プラスミド作成の概要 を表す。

第13図はヒトインターフェロン T/B 結合体動 物構取発現プラスミド作成の最更を示す。第14 図はヒトインターフェロンTCB結合体動物構設 発現プラスミド作成の概要を示す。

1……ヒトβ型インターフェロン構造遺伝子

…ヒトア型インターフェロン構造遺伝子

3……ヒトア型インターフェロンCDNAの ポリペプチドを暗号化しない部分

4……SV40初期プロモーター

5 --- MMTVプロモーター

6……ヒトア型インターフェロンのシグナル ペプチド配列

人 应 出稿 式 LEU GLY PIE LEU GLH ARG SER SER ASH PUE GLH CYS GLA LYS LEU LEU TRP GLA LEU ASH GLY ARG LEU GLU

THE ARD GIT LTS LEW MET SER SER LEW RIS LEW LTS ARD ITR TYR GIT ARD ILE ILE PRO GLU GLU ILE LYS GLU LEU GLU PIE GLU LYS GLU ASP LEU GLE ASH ILE PUE ALA ILE PUE ANG GLE ASP SER SER SER TRE GLY ILP **are are** 153 GLU THR THE YAL GLU ASH LEU LEU ALA ASH YAL TYR HIS GLU THE ASH DIS LEU LYS THR YAL LEU LEU HIS TYR LEU LYS ALA LYS GLU TYR SER HIS CYS ALA TRP THR ILE YAL 32 25 CTS LEU LYS ASP ARG MET ASM THE ILE I'M GLU MET Ħ ITS LEU GLU LYS QLU ASP

3 ARG LEU THR GLY TYR LEU ARG

3

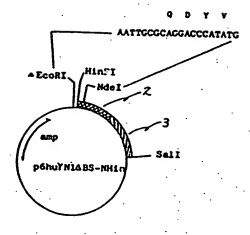
Ħ

<u>R</u>

日

图

云

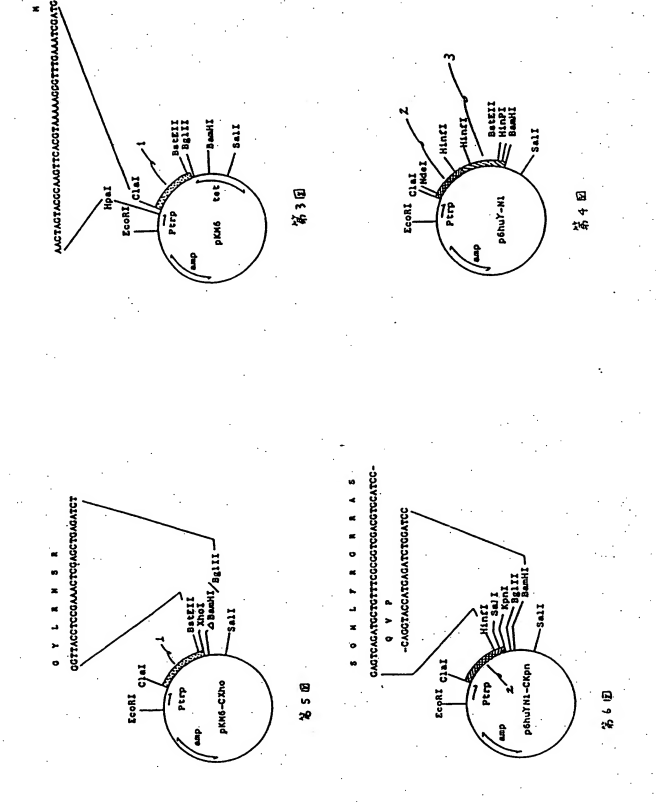


7

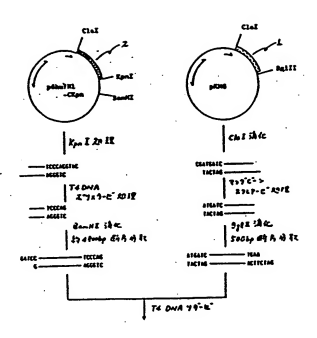
| TR-SEB-VAL-THB-ASP-LEU-ASK-VAL-GEN-ANG-LY3-ALA-TEE-HIS-GEU-LEU-TEU-TEE-CHK-K'NL-KET-ALA-GEU-EEU-SEN-PNG-

ala-ala-ivs-ina-gly-lvs-aro-lvs-aeg-ser-gl#-net-leu-phe-arg-gly-arg-arg-ara-ser-gl#

61#-ASP-PRO-17#-VAL-1YS-GLU-ALA-GLU-AS#-1EU-1Y8-1Y8-1Y8-P;E-AS#-ALA-GLY-IIIS-SER-ASP-VAL-ALA-ASP-ASB-GLY-IIIR-IEU-MIE-LEU-GLY-ILE-LEU-LYS-ASK-IRP-LYS-GLU-GLU-SER-ASP-ARG-LYS-ILE-MET-GLK-SER-GLM-IIE-VAL-SER-MIE-TYR-MIE-LYS-LEU-MIE-LYS-ASM-MIE-LYS-ASP-ASP-GLM-SER-IIE-GLM-LYS-SER-VAL-GLU-TIIRilf-its-giu-asp-ket-ash-val-its-piif-piif-ash-seh-ash-its-its-its-arq-asp-asp-piif-giu-its-ieu-iiir-ash-

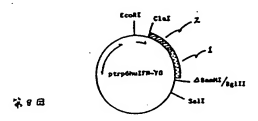


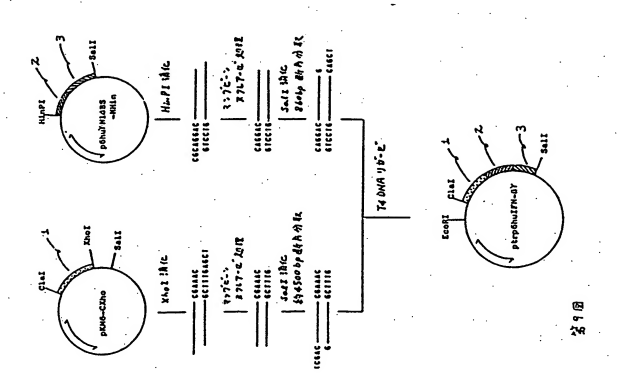
特開昭 63-267278 (17)

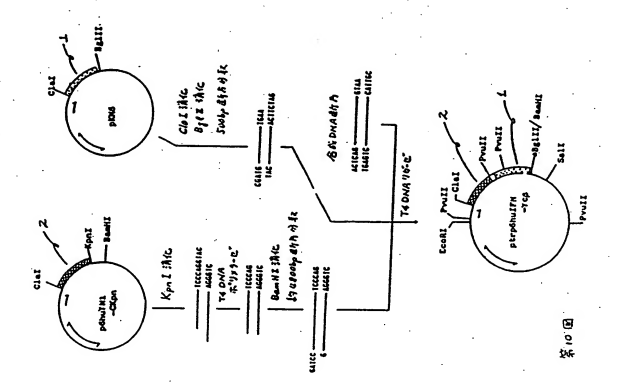


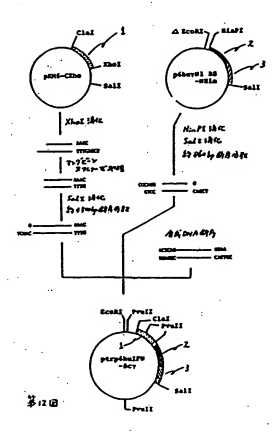
T 0 L 0 0 P K A A K S V T ACTCAGCTGGGCCAGCCGAAAGCTGCTAAGTCGGTAA TGAGTCGACCCGGTCGGCTTTCGAGCATTCAGCCATTGC PVUII

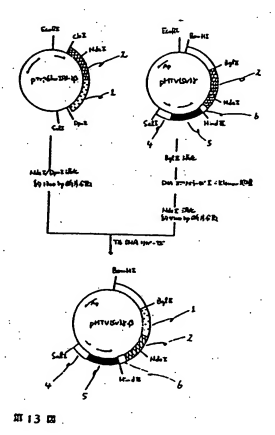
第二田

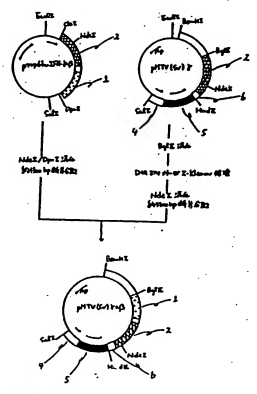












10 1 / B

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.